PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-047500

(43)Date of publication of application: 07.03.1986

(51)Int.CI.

CO7K 15/04 A61K 39/395 C12N 15/00 C12R (C12P

C12R

(21)Application number: 59-169370

(71)Applicant: RES DEV CORP OF JAPAN

(22)Date of filing:

15.08.1984

(72)Inventor: TANIGUCHI KATSU

KUROSAWA YOSHIKAZU

SUGITA KOZO

(54) CHIMERA MONOCLONAL ANTIBODY AND ITS PREPARATION

(57)Abstract:

NEW MATERIAL:A chimera monoclonal antibody consisting of a variable region originated from an animal other than human, and a constant region originated from human.

USE: A monoclonal antibody giving low side effects such as anaphylactic shock and serum diseases when administered to human body.

PREPARATION: The objective chimera monoclonal antibody can be produced by separating active VH and VL genes from an antibody-producing cell of an animal other than human and CH and CL genes from human DNA, inserting the genes into a manifestation vector, and introducing the vector to a cultured animal cell.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

⑩公開特許公報(A) 昭61-47500

| ௵Int,CI.⁴ | | 識別記号 | 庁内整理番号 | @公開 | "昭和61年(198 | 36)3月7日 |
|---------------------|-----------------|------|--------------------|------------|------------|---------|
| C 07 K A 61 K | 15/04 39/395 | | 6464—4H 7043—4C | | | |
| C 12 N | 15/00 21/00 | | 7115—4B 7235—4B | | | |
| GOIN | 33/577 15/00 | | 7906—2G | | | |
| C 12 R | 1:91) | | | | • | |
| (C 12 P 2 C 12 R | 21/00 1:91) | | | 審查請求 未請求 | 発明の数 2 | (全10頁) |

9発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

昭59-169370 ②特

願 昭59(1984)8月15日 四出

四発

克

千葉市小仲台3-17-12

沢 眀 勿発

和 良

名古屋市昭和区天白町八事富士見丘20-1 ライオンズマ

ンション八本ガーデン2-215

仍発

Œ

名古屋市千種区日岡町1丁目60 相南荘

新技術開発事業団 仍出

理 弁理士 田 中 分代

東京都千代田区永田町2丁目5番2号

1. 発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

2. 特許請求の範囲

- (1) ヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来 の定常領域からなるキメラモノクローナル抗
- (2) ヒト以外の動物としてマウスである特許請 水の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 抗体
- (3) ヒト以外の動物としてラブトである特許請 求の範囲第1項記載のキメラモソクローナル 抗体
- (4) ヒト以外の動物の抗体度生細胞から単職し た活性な V_Hと V_L遺伝子及びヒトD N A から 単離したORとOx遺伝子を発現ペクターに挿入 し、動物培養細胞に導入してキメラモノクロー ナル抗体を生置するととを特徴とするヒト以外 の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域 とからなるキメラモノクローナル抗体の製造

方法

- (5) 抗体産生細胞としてハイブリドーマ、エプ スタインペールヴィルスによる形質転換B細 胞せたはクローン化 B 細胞を用いる特許辨求 の範囲第4項配数のキメラモノクローナル銃 体の製造方法
- (6) ペクターとして pSV2-gpt、p8V2-neo,SV40か らなる群から選ばれたペクターを使用すると とからなる特許請求の範囲第4項配載のキメ **ラモノクローナル抗体の製造方法**
- (7) 動物培養細胞がヒト、サル、マウス等の動 物に由来するリンパ腫、腎細胞、「細胞、 CoS細胞、HeLa細胞の何れか一種を使用する 特許請求の範囲第4項配敵のキメラモノクロ - ナル抗体の製造方法

3.発明の詳細を説明

・本品明はキメラモノクローナル抗 体及びその製 **造法に関し、砦に人体に投与した場合にアナフイ** ラキショショックや血清狩などの副 作用の少ない モノクローナル抗体及びその製造法に関する。

単一抗原決定基だけを認識するモノクローナル 統体は免疫学金体に大きな影響を与え、その有用 性は医学界にといまらず生物学、薬学、化学など の多くの分野で証明されている。そして、とのモ ノクローナル抗体を得る方法に関しては1975 年 Kohlerと Milsteinがヒッツ赤血球で免疫したマ ウスの脾細胞とマウスミエローマ細胞とを細胞融 合させることで実現し (Nature 2 5 6 4 9 5 -497(1975))、この外エプスダインーパ - ル (Epstein-Barr)ウイルスによる方法などがあ る (特開昭 5 8 - 2 01723 号参照)。 しかして、 とれらのモノクローナル抗体の多くはそれ自体が マウス等人間以外の動物に由来するためそれを人 間に投与した場合には異種蛋白を注射することに なり、その結果、アナフィラキシーションタヤ血 情病などの取作用がおとるととが予想される。そ のため、ヒトハイプリドーマを用いてヒトモノク ローナル抗体を作成する飲みがなされている。 (例允は停頭昭-5.7-1-26-42-4、特頭昭57-502090、特顧昭58-90517、特顧昭

-3 -

『動の抗体産生細胞から単離した活性な V_H と V_L 遼 伝子及びヒトDNAから単離した OnとOn 遺伝子 を発現ペクターに挿入し動物培養細胞に導入して キメラモノクローナル抗体を選生させることから なる。ととで 活性な Vu. とV. 遺伝子 とは抗体産 生細胞に与いてDNAの再配列によつて出来たVn にもつては V-D-J , V_L にもつては V-J 構造を有 する根能的な遺伝子である。 しかして、本発明に おいてヒト以外の動物としてはマウス。ラツト、サ ル、羊、ウサや等であり、また、抗体産生細胞と しては好せしくはハイブリード・ーマ、クローン化 B細胞或はエプスタインバールウイルスによる形 質転換B細胞を用いるととが望ましく。発現ペク ターとしては p8V2-gpt.p8V2-neo,8V40 が好流で ある。動物培養細胞には、ヒト、サル、マウス等 の動物に由来するリンパ屋、腎細胞、L細胞、Co8 細胞、HeLa 細胞の何れかを用いるととができる

しかして、本発明に従えばヒト以外の動物は自由に免疫できるので容易に所望のキメラモノクローナル抗体を得ることができると共に、人間に投

5 8 - s1 2 8 3 2 3 及び 停顧昭 5 7 - 5 0 2 0 9 号参照) これらによればヒト 観のモノクローナル 抗体を待ることは可能であるが必ずしも再現任等 の点において満足すべきものとは云えない。 (Nature 3 0 0 3 1 5~8 1 7 (1 9 8 2) 参照)

また、マウス等の動物は容易に強々の抗原で免疫することは可能であるが人間については望む抗原を用いて自由に免疫できないという欠点がある。一方、ヒト型モノクローナル抗体を産生するヒトスマウスハイブリドーマを作製してμ酸特異的mRNAを得たのち相補顧DNAを作製し、プラスペドpBB322に組み込んで大陽菌にヒトモノクローナル抗体を生産させる試みを行つているがたっ方法も人間には自由に免疫できないという点で問題が残る。

本発明者はこれらの欠点を改善すべく権々の研究を行い本発明を完成するに至つたのである。 すなわち本発明はヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域からなる キメラモノクローナル 広体であつて、これの製造方法はヒト以外の動

-4-

与した場合動物由来のモノクローナル抗体に比して異種蛋白による抗原性が奢しく軽減されることが期待される。

次に突縮例をもつて本発明を説明する。 実施例

マウス V 遺伝子の単離.

題傳報取P3U1と C57BL/6 マウスに自然発生した 無色腫瘍細胞で免疫した C57BL/6 マウスに由来す る膵臓細胞との融合細胞であるハイプリドーマ D10株(注、正式にはM2590 株である。) は無色腫瘍細胞と選択的に反応する抗体を分泌し、この抗体のタイプはH鎖については IgM 型で、 L鎖については F3M 型で、 L鎖については Fである。 P3U1 株及び C57BL/6 マウス腎臓から DNIA を単離す(Cell 24 353~356(1981) 参照) 次に 10 280 DNA を創限酵果 Hind田と BcoRIで切断する。 が W 野来の Hind田で切断した D10株と P3U1 株及び C57BL/6 マウス腎臓の DNA を覚気法動で 0.9 多のアガロースグルに展開しニトロセルロース膜 (Schleicher and Schvell。J. Moi. Biol. 98 503 ~ 5 1 5 (1 9 7 8) 参照)に転写し。一方 A 領 域を含んだ 2.7 Kb HindE-HindE 断片に相当する (利根川進氏より得た。 Nature <u>280</u> 288~294 (1979) 参照) Jェプローブ(10⁷ cpm/0.1 DNA)を用いたヘイプリダゼーションを行つた。 の 効果を図 1 A (a) に示す。

ととろで図1 A (a) より明らかなように D1 0株の DNA は 6.5 , 6.8 及び 6.1 Kbの 3 つの 再配列したペンドが存在する。これらのうち 6.3 及び 6.1 Kb は P3U1DNAに見られるものと同様のものである。6.5 Kbのペンドは Vs- Js 構造を含む活性な遺伝子であり、その特異性の発現に関与する遺伝子である。分子サイズは スファージの Hind ロマーカーによつて見積つた。 とのサイズに相当する DNA 断片をアガロース 電気 は動により 単離し、 スファージ Hind ロペクター よ 788 (K. Murray 氏 (エジンペラ大学)より 得た。 Mole. Gen. Genet, 150 53 - 61 (1977) 参照) に挿入し、 スファージにペッケージに、ペッケージミクスチャーには大動 歯 BH8 2 6 8 8 と BHB 2 6 9 0 を用いた。 (Habn.

-7-

クヮーン VJ x 1 4 は機能的な Vx - J x構造を含んでいる。

ノーザンハイプリダイゼーションの方法は免疫 突験操作法XI(1983) に記載されている。

また、図1 A(c)は 0.9 Kbの Xbal-BcoR | 断片に 相当する J_Hプロープ (Call 24 353-365 · (1981)参照)と BcoB Tで切断したDNAのサ サンハイプリダイゼーションを示す。先に述べた 理由を基に D10 株 D N A にだけ 探索される 5.5 Kb のDNAを機能的なH做のV領域遺伝子を含む断 片 l ファージ BcoR 「ペクターである lgiWBS-lB (P. Leader. Science 1 9 6 1 7 5 - 1 7 7 (19 77)参照)を用いてクローン化し、クローン VJ_u 2 4 3 を得た。 クローン VJ_u 2 4 3 と M B P 2 0 3 (Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 7 7 2138-2142 (1980) 参照) Ø10 Kb の BcoB【断片に相当する On プロープを用いた。 D10株のmBNA とノーザンプロッテングを行つた 結果、2.4 K6の位置にペンドを見つけた(図1 A (d)参照)。クローン VJ z 1 4 と VJ_H 243 に含ま

B. Meth. Basymol 68 299~309(1979) 絵照)次にJェプロープをスクリーニングに用いペントンディピス法(8clence 196 180-182 (1977) 参照)にしたがつてプラークへイブリグイゼーションを行いクローン VJz14を単離した。このクローンの制限酵素地図を表 I B(a)に示す。このクローン VJz 14の Hind 田挿入断片をノーザンハイプリダイゼーションを行うために単離した。

-8-

れる活性な♥遺伝子が特異性の発現に関与する。 ヒトの遺伝子の早厳

ヒトの血漿の中で主要を免疫グロブリンクラス であるIgGの定常領域の遺伝子を単離する。すな わちヒトの免疫グロブリン遺伝子の塩茗配列はマ ウスのそれと高い相同性を示しているので、ヒト のゲノムに存在する例えばOxとOr1遺伝子をそれ に相当するマウスの遺伝子をプロープとして用い" て単龍するのであつて、その方法はクローンIg146 (Proc. Natl. Acad. Sci. U 8 A 75 4 7 0 9 -4713(1978) 参照) からの 3 Kbの Hind II-BamHI 断片とクローン MEP1 0 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 78 474-478 (1981) 参照)からの 5.8 Kbの Bco RI 断片をプロープとし て用いヒトのラムダ charon 4Aの Hae川-AluI 波 伝子ライプラリー (T. Naniatia Cell.15 115 7-1174(1978)参照)中からヒトロェ 遺伝子を含みエンハンサー領域を保持している断 片を単離する。 Orl 遺伝子はヒト島子単細胞 DNA をHindiiで切断しアガロースグル電気泳動で大き

さだしたがつて分面したのち 5.9 Kb のペンドを 1788に挿入し前配のプロープを用いてクローン 化した。単離したクローンは図 1 B(c) の HO 2 2 と (d) の B G 1 6 3 である。

V_z(マウス) 速伝子とO_z(ヒト) 遠伝子を含 むプラズミド pSV2-HO_zV_{DIo} 作成

エンハンサーを保持しなとトOx遺伝子を含む
1.8 K6 O Pvu I 断片を図1 B(c) に示すクローン
HOx2 から単離し等量混合したHind II と BemHii
リンカー(宝酒金器製)を結合したのちHind II
で切断する。 この断片を図1 B(e)に示す VJx14
から単離した 6.5 Kb のHind II 挿入断片と結合し、BemH 1で切断する。 待られた断片を分別して
ガロースグル電気 泳動により 5.9 Kb の断片を単する。 この断片を p8V2gpt の BemH 1 部位に挿入する。挿入した遺伝子の方向は、制限地図により決定する。(図2 = p8V2-BOxVps。 参照)

V_H(マウス)遺伝子と071(ヒト)遺伝子を含む プラスミド p8V2-HGIV_{D10}作成

8.2 Kb の Hind 国押入断片を HG163クローン

-11-

- 2. 室温で30分間保温する。
- 8. P3U1株をトリプシン処理し、細胞をぜら はらにした後10多牛胎児血情を含む RPMI 1840 培地を加えトリプシン処理を終了さ
- 5. 牛胎児血清を含まない培助に2×10⁷個の 細胞を摘下する。
- 6. 1.500 tpmで5分間速心する。
- 7. 直接、1の放10以に浮遊する。
 - 8. 87℃で3.0分間保証する。
 - 9. 5 mを別の試験管に移す。

 - 11. 9 6 欠プレートにそれぞれ 0. 1 m すつ 2×10 値の細胞が入る像に分在する。
 - 12 7 2 時間 PRMI 1 6 4 0 1 0 多年胎児血 精培地で培養する。
- 18. その後 5 μ9/4 のミコフエノール酸と

から単矩し、Kienov 即常により 阿郊の一本類部分を前化し、その 阿娣に Bco R I リンカー (宣福造物製)を接続した。その 断片を Bco R I と Bam H I で 団 断し Bco R I と Bam H I で 団 類した プラスミ ド p 8 V 2 gpt に 挿入し、ヒト C r 1 遠伝子を含む p 8 V 2 ー H G 1 4 クローンを 得る。 5.5 K b の B co R I 断片を クローン V J H 2 4 3 から 単酸し p 8 V 2 ー H G 1 4 の B co R I 切断位置に 挿入 する。 挿入した 遠伝子の 方向に 前 限 毎 図に こ り 決定した。 (図 2 b p 6 V 2 ー H G I V D 10 を M 2)

プラスミド p8V2-H0 k V p10 及び p8V2-HGi, V D10 代上 る形質細胞腫の形質転換

pSV2-HOzV_{Die}とpSV2-HG₁V_{Die}の両 D N A をカルシウム。リン酸共化降法(proc. Nati, Acad. Sci. USA76 1378-1376(1979 参照)によりプラズマサイトーマ(形質細胞腺) P 3 U 1 株(日類は合成しないがも幾そ生意する性質を持つ)に導入した。その方法は次のとおりである。

L A 存液をそれと等量の 2xHeBS 容液に施下ー・ する。

--- 12--

RP 250 x9/k8のヤサンチンを含む PRMI 1640 -10 多牛胎児血治坏地にとりかえ、形質転換した細胞を選択する。

しかして、A 辞核及び 2 xHeBS 溶液は次のよう な組成を有する。

A 梅·数

| p8V2- HG1VD10 | 1140 #2 | (プラスミド200) #8 含有. |
|-------------------------|-------------|----------------------|
| pSV2-HC:EV into | 900 0 | (/) |
| 2 M 0 x 0 2x | 3 1 2.5 AL | 1オートクレープ1 |
| 再蒸留水 | 2647 ML . | て放照したもの |
| 2 x H c 8 8 搭放 | p H 7 . 0 5 | |
| HEPES | 108/2 | • • |
| NOL | 169/2 | |
| KOL. | 0.749/2 | |
| Na . BBO4 . B.O | 0.259/2 | |
| dexitrose | 2 8/6 | |
| | | • |

キメラモノクローナル抗体産生形質転換細胞の

温别

中メラモノクローナル抗体密生形質転換細胞の 選別には酵素免疫、 散光抗体法、 成はセルソータ ー(FACS)(ペクトン・デントン社会 よる解析を用いた。 ミコフエノール酸をか選別に 増地により18の形質転換細胞クローンが がた。 P3U1株ととれら18の形質転換細胞は れた。 P3U1株ととれら18の形質転換で でするまで を放射を とれらの細胞の培養上清を酵素免疫協光抗体 とれらの細胞の培養上清を酵素免疫協光抗体 とれらの細胞の培養上清を酵素免疫は とれらの細胞の培養上清を が会別によって抗体の 変生状態を試験した。 その結果を採1に示す。

長 1

| 抗体細胞 | ウサギ抗ヒトI _g GF _c 抗体 | ウサギ抗ヒト Cz抗体 |
|---------|--|--------------|
| HMH-81 | · - | - |
| HMH-86. | · - | - |
| HMH8.7 | + | + |
| HMH-88 | - · | |
| HMH-818 | | |

-15-

最後に10⁶個の細胞を1⁸⁸の培養被に浮遊させ、 対数増収器付きのPAO8 N (ペクトン・デイクソ ン社)で解析した。その結果を図 3 に示す。図 3 (a),(b),(c) は線的網胞としてHMH細胞を用いウ サギIgGの反応をコントロールとし、それぞれ(a) はウサギの抗ヒト Ig抗体、(b)はウサギの抗ヒト s 抗体、(c)はウサギの抗ヒト IgGFc 抗体との反応を 扱わし、(d),(e),(f)はHMH細胞とP 3 U 1 細胞に 対するそれぞれ(d)はウサギの抗ヒト IgGFc 抗体の反応を表わす。

HMH細胞に導入された。DNAの解析・

HM日細胞から前述の方法によりDNAとポリ A構造を含むBNAを単離するHM日細胞のDNA と同様に単離したO57BL/6脊膜細胞とP3U1 細胞のDNAをBamHIで切断しJz(マウス)プロ ープ(表4A-(a)),Oz(ヒト)プロープ(表4 A-(b)),JH(マウス)プロープ(表4A-(c)) 及びOr(ヒト)プロープ(表4A-(d))を用いサ ザンハイブリダイゼーションを行う。 HMH-87は1×10⁷個の細胞が10㎡の培養上情 に約100 ng/md のマウス・ヒトキメラモノクロ -ナル抗体を健生している。

統ヒトIgGを用いたHNH細胞とP8Uがセルソーター解析

HMH細胞とPSU1 株はHank'sの平衡塩類溶液(Glbco)で2度洗浄し107個の細胞を750年との染色緩衝液(15, PCS-RPM10 11.6.4.0)と250年2のウサギ抗ヒト免疫グロブリン抗体又は正常ウサギIgG(1年1/元)の場合核に浮遊させ、1時間虚温で保温した。その装細胞を3度洗浄した。その装細胞を3度洗浄したがはカンピオテンキット(avidlde biotine kit)に示されているものと同様である。要領としては細胞を予めヒトIgGで吸収処理したピオテン結合抗ウサギIgG(15m9/元)200倍和釈溶液250年2に浮遊し、1時間、庭園で保証した後、Hank's溶液で3度洗浄し、250年2の20倍和釈了ピジン下ITC(5m9/元)に浮遊させ庭園で30分間保温し、Hank's溶液で3度洗浄する。

-16-

ヒト CxとマウスJzプロープはp8 V 2-HCxVD10
のBamHI 挿入断片のサイズに相当する 5.9 Kb
のペンドをHMH細胞のDNA中に探索した。マウスJHプロープはp8 V 2-HGI VD10のVH遺伝子を含む BcoBI 挿入断片に相当する 5.5 Kb のパンドをHMH細胞のDNA中に探察した。ヒト
O71 プロープはp8 V 2-HG1 VD10の O71遺伝子を含む BcoBI-BamHI 押入断片をHMH細胞のDNA中に探索した。とト
はゲノム中に完全なH級とL級のキメラ遺伝子を保持していることが示された。

HM HM BL D 単離したポリ A 構造をもつm - BN A と F 3 U 1 よ D 単酸したポリ A 構造をもつ m R N A を それぞれ V J & 1 4 プロープ 、 ヒト O & プロープ 、 V J H 2 4 8 プロープ 及びヒト O 7 1 プロープ と の 間でノーザンプロッテングを 行つた。 V J & 1 4 プロープとヒト O & プロープにより 添常 K 鉄を 生産している 細胞に みられるのと同じ サイズに 相当する 1・2 Kb のパンドがキメラ 抗体の L 銭の m BN A として 探索され、 HM H細胞の m BN A 中に

最初に転写されたもので、またスプライジングさ れていないためイントロンがとり除かれていない mBNAが5Kb のペンドとして探索される。(図 4 B (a) (b) 参照) VJ H2 4 3 として Or1プロープに より H M R 細胞の m R N A 中 に 3.5Kbと 7 Kbの ペン ドが探索され、3.5Kbのペンドは腐結合型のァH 鉄のmBNAのサイオに相当し、1 Kb のペンドは 最初に転写されイントロンがとり除かれていたい mRNAに相当する。

以上によりHMH細胞中でマウス由来のV‐(ロ) ~ J エクソンとヒト由来 O エクソンの間で最初に 転写されたmBNAのスプライシングが部分的に起 つているととが証明された。

4. 図面の簡単な説明

図1Aは活性なマウスV遺伝子とヒトのO遺伝 子を単離するためのサザンハイプリダイゼーショ ン及びぞれらのmBNAのノーデンプロッテンテの 解析船果を示すX銀写真

> Bは単微したクローンの創設際条地図 図中Baはエンヘンサー、日はHiadM、

「 BはBamHI、BはBcoBI、Pはpvullを扱わす 図2はDNA形質転換に用いるために作成した

- プラスミドpBV2-HOzVDioの構造
- プラスミドpSV2-HGIVD10の構造

図3はセルソーター解析図

図4人はHMH細胞のDNAのサザンハイプリ ダイゼーション

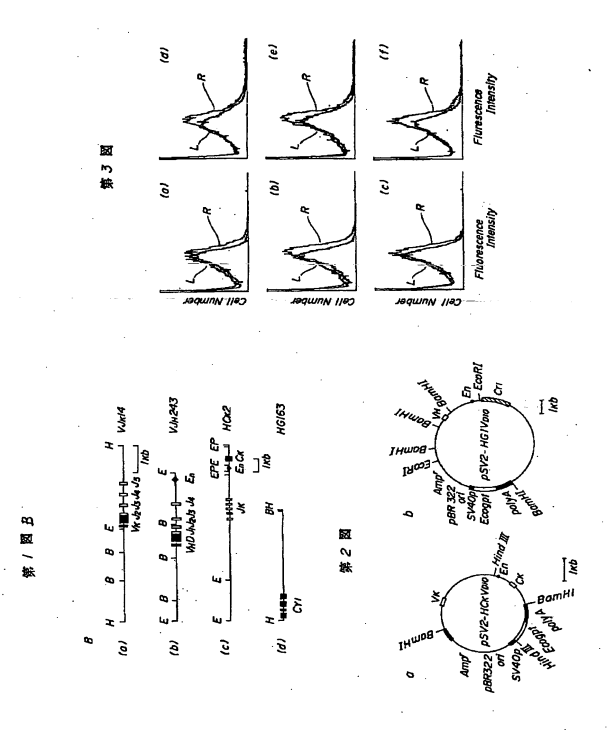
> BはRMH細胞のmBNAのノーザンプロッ テング解析 結果を示す X 藤写真

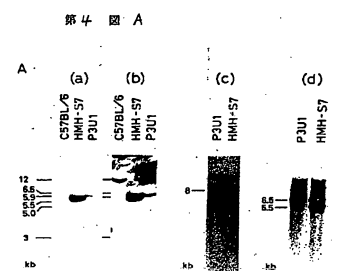
宏

-2.0,--

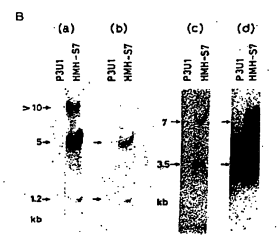
Α (d) (a) (b) · (c) 、関面の浄む(内容に変更なし) 赵 紐

-19-





练4 図 B



乎 统 袖 正 書

昭和59年 9 月 47日

特許庁長官 忠 賀 学 段

1事件の表示。

昭和59年特許國第169370号

2 晃 明 の 名 称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

3.補正をする者

存件との関係 特許出版人

住 所 東京都千代田区永田町二丁目5番2号

名称 新技術開発事業団

理事長 久夏茄 筆 番

4.代 思 人 〒105

住 所 東京都港区虎ノ門二丁目5番5号

ニュー虎ノ門ビル5階(電話03-501-1830)

氏 名 8940 弁理士 田 中

5. 補正命令の日付 自発 補正

6. 補正により増加する発明の数 な し

7.補正の対象 図面

8.補正の内容

図面の浄書(内容に変更なし)

- 1. 特許請求の範囲を別紙のとかり補正する。
- 明細書3頁6行目「Milatelm」を「Milatelm」を「Milatelm」を補正する。
- 3. 両頁 9 行~1 0行目「パール」を「パール」 と補正する。
- 4. 同5頁16行目「Co8」を「CO8」と補正する。
- 5. 同10頁16行目「T. Naniatis」を「T.
 ·Maniatis」と補正する。
- 6. 同審同頁19行自「胎子単細胞」を「胎児 肝細胞」と補正する。
- 7. 同書11頁6行目「プラズミド」を「プラスミド」と補正する。
- 8. 同番同頁14行~15行目「断片を単する」 を「断片を単離する」と補正する。
- 9. 同番12頁9行目「向に制限」を「向は制限」と補正する。
- 10. 同售15頁2行目「摩索免疫、雙先抗体法」 全「摩索免疫塑光抗体法」と補正する。
- 11. 同 16頁8[']行目「POS-BPM10 11 640」

4 競技下 8

昭和5.9年1.0月31日

特許庁長官 志 賀 学 股

1.事件の表示

昭和59年特許顧第169370号

2 発明の名称

中メラモノクローナル抗体及びその製造法

3.福正をする者

事件との関係 特許出願人

在 所 東京都千代田区永田町二丁目5番2号

理事長 久良知 章 悟

4.代 理 人 午105

住 所 東京都港区虎ノ門二丁目5番5号

ニュー虎ノ門ピル5階(電話03-501-1880)

氏 名 8940 弁理士 田 中 .



5. 補正命令の日付 自発 補正

- 6. 補正により増加する発明の数 なし
- 7. 補正の対象

明細書、特許開求の範囲及び発明の詳細な説明の概 8.補正の内容

を「FOS-RPMI 1640」 と補正する。

12 同書20頁1行目「Pはpvull」を「PはPvull」と補正する。

以上

(別紙)

「特許請求の範囲

- (1) ヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域からなるキメラモノクローナル抗体
- (2) ヒト以外の動物としてマウスである特許院 求の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 抗体
- (3) ヒト以外の動物としてラットである特許語 求の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 抗体
- (4) ヒト以外の動物の抗体強生細胞から単離した活性な VHと VL遺伝子及びヒト DNAから 単離した OHと OL遺伝子を発現ペクターに挿入し、動物培養細胞に導入して中メラモノクローナル抗体を生産することを特徴とするヒトの契約をある中メラモノクローナル抗体の製造方法
- (5) 抗体産生細胞としてハイブリドーマ、エブ

- スタインパール<u>ウイルス</u>による形質転換 B 細胞または タローン化 B 細胞を用いる 特許請求 の範囲第 4 項配載のキメラモノクローナル抗 体の製造方法
- (6) ベクターとして p8V2-gpt. pSV2-neo, 8V40 からなる群から選ばれたベクターを使用する ことからなる特許請求の範囲都 4 項記載のキ メラモノクローナル抗体の製造方法
- (7) 動物培養細胞がヒト、サル、マウス等の動物に由来するリンパ酸、腎細胞、L細胞、 CO8細胞、HeLz細胞の何れか一種を使用する 等許請求の範囲第4項記載のキメラモノクロ - ナル抗体の製造方法